#### (19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

# 特開平9-67494

(43)公開日 平成9年(1997)3月11日

技術表示箇所

(51) Int.CL\*

裁別起号

庁内整理番号

ΡI

COSL 27/16

LGG

C08L 27/18

LGG

寄査請求 未請求 請求項の数1 FD (全 8 頁)

(21)出顧番号

(22)出願日

特顧平7-246659

平成7年(1995)8月31日

(71)出顧人 000229117

日本ゼオン株式会社

京京都千代田区丸の内2丁目6番1号

(72) 発明者 和田 克邱

東京都千代田区丸の内二丁目6番1号 古

河総合ビル日本ゼオン株式会社内

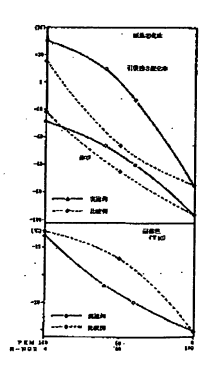
(74)代建人 弁理士 内田 幸男

## (54) 【発明の名称】 耐寒性フッネゴム難成物

#### (57)【要約】

【課題】 耐油性、耐熱性、強度特性などとともに、優れた耐寒性および耐熱老化性を有する加強ゴムを生成するゴム組成物を提供する。

【解決手段】 ニトリル基含有高飽和共宣合体ゴム20~80宣量%と (1)ファ化ビニリデン単位4~80 モル%、(11)ヘキサフルオロプロビレン、パーフルオロアルキルビニルエーテル、ヒドロペンタフルオロプロピレンおよびクロロトリフルオロエチレンの中から選ばれた少なくとも一種40モル%以下、(111)C2...オレフィン単位1~35モル%、(111)テトラフルオロエチレン単位0~60モル%からなるファ素ゴム80~20 宣量%とからなるゴム組成物。



1

【特許請求の範囲】

\*高飽和共食台体ゴム20~80重量%と、

【請求項1】 ヨウ素価が120以下のニトリル基含有米

(i)フッ化ビニリデン単位

4~80モル%

(ii) ヘキサフルオロプロピレン、パーフルオロアルキルビニルエーテル、ヒ ドロペンタフルオロプロビレンおよびクロロトリフルオロエチレンの中から選ば

れた少なくとも一種の単量体単位

4 () モル%以下

(in) 2~4個の炭素原子を有するオレフィン単位 1~35モル%

(iv) テトラフルオロエチレン単位.

0~60モル%

からなるファ素ゴム80~20重量%とからなることを 特徴とする耐寒性フッ素ゴム組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の肩する技術分野】本発明は、ファ素ゴムとニト リル基合有高飽和共重合体ゴムとからなる耐寒性に優れ たゴム組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ニトリル基含有不飽和共重合体ゴム(例 えば、アクリロニトリループタジェン共宣合体)は良好 な耐油性および耐熱性を有しており、また、フッ素ゴム パーフルオロアルキルパーフルオロビニルエーテル共全 台体ゴム、フッ化ビニリデン/ヘキサフルオロプロビレ ン パーフルオロアルキルパーフルオロビニルエーテル 共重合体ゴムまたはペンタフルオロプロピレン共重合体 ゴムなど)は良好な耐熱性、耐油性および耐化学薬品性 を有している。ニトリル基含有高飽和共量合体ゴムとフ ッ素ゴムの特性を活用するため両ゴムをブレンドするこ とが提案されている。

【0003】しかしながら、上記両ゴムのブレンドは、 概して強度特性が満足できるものではなく、特に両ゴム 30 にある。 の共通の加硫系である有機過酸化物を用いた場合にも常一 温での強度特性が満足できるものではなかった。ニトリ ル基含有不飽和共享合体ゴムとファ素ゴムとのブレンド の強度特性が低いという課題を解決するために、ニトリ※

(i)フッ化ビニリデン単位

※ル基含有不飽和共宜合体ゴムに代えて、ニトリル基含有 10 高飽和共享合体ゴム(例えば、アクリロニトリループタ ジエン共重合体の水素化物)を用い これとファ素ゴム とをブレンドすることが提案されている(特別昭61-62538)。このようなニトリル基含有高飽和共量合 体ゴムとファ素ゴムとからなるゴム組成物は良好な耐油 性、耐熱性、強度特性を有するため、主として自動車部 品付料として用いられている。

【0004】近年、自動車部品としては、低温から高温 までその使用可能温度の広いものが要望されているが、 上記のニトリル基含有高飽和共宜合体ゴムとファ素ゴム (例えば、テトラフルオロエチレン/プロピレンまたは 20 とのブレンドは耐寒性が十分でないため、低温使用材料 としての要望に十分応えるものとは言い難い。また、耐 熱老化性も満足できるものではなかった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、従来 のニトリル基含有高飽和共重合体ゴムとファ素ゴムとか らなるゴム組成物が有する課題を解決し、良好な耐油 性、耐熱性、強度特性を有するとともに、特に耐寒性お よび耐熱老化性に優れたニトリル基含有高飽和共重合体 ゴムとファ素ゴムとからなるゴム組成物を提供すること

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の上記目的は、ヨ ウ素価が120以下のニトリル基含有高飽和共重合体ゴ ム20~80重量%と、

4~8()モル%

(i1) ヘキサフルオロプロピレン、パーフルオロアルキルビニルエーテル、ヒ

ドロペンタフルオロプロビレンおよびクロロトリフルオロエチレンの中から選ば

れた少なくとも一種の単量体単位

40モル%以下

(in) 2~4個の炭素原子を有するオレフィン単位 1~35モル%

(iv) テトラフルオロエチレン単位 ()~6()モル%

(上記( <sub>1</sub> ) ~ (<sub>1</sub>V) は、それぞれ共重台に用いた単量 体から導かれる単位を示す)からなるファ素ゴム80~ 20重量%とからなることを特徴とする耐寒性ファ素ゴ ム組成物によって達成される。

[0007]

【発明の実施の形態】以下、本発明の耐寒性ファ素ゴム 組成物について詳細に説明する。

### ニトリル基含有高飽和共重合体ゴム

本発明で用いるニトリル益含有高飽和共量合体ゴムとし

ウ素価が120以下のものが用いられる。ヨウ素価が1 20を超えると満足すべき強度特性が得られない。好ま しいヨウ素価は0~100. さらに好ましくは0~80

【0008】本発明で使用するニトリル基含有高飽和共 **重合体ゴムとしては、不飽和ニトリル-共役ジエン共宜** 台体ゴムの共役ジエン単位部分を水素化したもの;不飽 和ニトリルー共役ジエンーエチレン性不飽和モノマー三 元共重台体ゴムおよびこのゴムの共役ジェン単位部分を ては、ニトリル基を含有する炭化水素ゴムであって、ヨー50 水素化したもの;不飽和ニトリル-エチレン性不飽和モ ノマー系共宣合体ゴムなどが挙げられる。

【0009】上記ニトリル基含有高飽和共重合体ゴム は、通常の重合方法および通常の水素化方法を用いるこ とにより得られるが、ゴムの製造方法自体は格別制限さ れるものではない。上記ニトリル基含有高飽和共重合体 ゴムを製造するために使用される単量体としては以下の ものが例示される。すなわち、不飽和ニトリルとしては アクリロニトリル、メタクリロニトリル、αークロロア クリロニトリルなどが、共役ジェンとしては、1、3-ブタジエン、2、3-ジメチルブタジエン、イソプレ ン、1,3-ペンタジェンなどが挙げられる。エチレン 性不飽和モノマーとしてはアクリル酸、メタクリル酸、 イタコン酸、マレイン酸などの不飽和カルボン酸および その塩;メチルアクリレート、ブチルアクリレートのよ うな前記カルボン酸のアルキルエステル:メトキシアク リレート、エトキシエチルアクリレート、メトキシエト キシエチルアクリレートのような前記不飽和カルボン酸 のアルコキシアルキルエステル: アクリルアミド メタ クリルアミド; N-メチロール (メタ) アクリルアミ F. N, N' -ジメチロール (メタ) アクリルアミド、 N-エトキシメチル (メタ) アクリルアミドのようなN - 置換(メタ)アクリルアミドなどが挙げられる。不飽 和ニトリルーエチレン性不飽和単量体系共量合体ゴムに おいては、該不飽和単量体の一部をビニルノルボルネ ン:ジシクロペンタジェン、1、4-ヘキサジェンのよ うな非共役ジェンで置換して共宣台させたものでもよ

【0010】本発明で使用されるニトリル基含有高飽和\*

(i)フッ化ビニリデン単位

\*共重合体ゴムとしては具体的には、ブタジェン-アクリ ロニトリル共重合体ゴム、イソプレン - ブタジェンーア クリロニトリル共重合体ゴム、イソプレンーアクリロニ トリル共享合体ゴムなどを水素化したもの: ブタジェン ーメチルアクリレートーアクリロニトリル共宣合体ゴ ム、ブタジエン-アクリル酸-アクリロニトリル共電台 体ゴムなど、およびこれらを水素化したもの、ブタジェ ンーエチレンーアクリロニトリル共重合体ゴム。ブチル アクリレートーエトキシエチルアクリレートービニルク 10 ロロアセテート - アクリロニトリル共重合体ゴム. ブチ ルアクリレート-エトキシエチルアクリレート-ビニル ノルボルネン-アクリロニトリル共重合体ゴムなどが例 示される。

【0011】ニトリル基含有高飽和共重合体ゴムのムー ニー鮎度は10~150であることが好ましい。 ムーニ 一粘度が低過ぎると良好な機械的強度を有する成形体を 得ることができず、逆に、ムーニー粘度が高過ぎると射 出成形型その他の成形が困難となる。より好ましいムー ニー粘度は40~100である。ニトリル基含有高飽和 20 共重合体ゴム中の結合不飽和ニトリル単量体単位の量 は、耐油性からみて、好ましくは5~60章量%。より 好ましくは10~50重量%である。また、エチレン性 不飽和モノマー量は()~3()宣量%。好ましくは()~1 ()重量%である。

【0012】本発明で用いるファ素ゴムは、下記の (i)、(n) および(ini)の三成分または下記の (i)、(ii)、(iii) および (IV) の四成分からな

4~80モル%

(in) ヘキサフルオロプロピレン、パーフルオロアルキルピニルエーテル、ヒ ドロペンタフルオロプロビレンおよびクロロトリフルオロエチレンの中から選ば れた少なくとも一種の単量体単位 12~40モル%

(in) 2~4個の炭素原子を有するオレフィン単位

1~35モル%

(iv) テトラフルオロエチレン単位

60モル%以下

上記のフッ素ゴムは、主要成分としてフッ化ビニリデン 単位を含むことと、2~4個の炭素原子を有するオレフ ィン単位を含むことを主特徴としている。

【0013】上記の組成を有するファ素ゴムとしては、 特開平6-122729に記載される下記組成(I)を 有するフッ素ゴム(以下、フッ素ゴム(1)という) 組成(|)

(i) フッ化ビニリデン単位: 4~75モル% 好まし くは10~70モル%、より好ましくは20~70モル %

(i1) ヘキサブルオロプロピレン、パーフルオロアルキ ルビニルエーテル、ヒドロペンタフルオロプロピレンお よびクロロトリフルオロエチレンの中から選ばれた少な くとも一種の単量体単位:12~40モル%、好ましく は15~30モル%、より好ましくは18~27モル% (ini) 2~4個の炭素原子を有するオレフィン単位:

2~35モル%、好ましくは4~30モル%および (iv) テトラフルオロエチレン単位: 2~6(1モル%、 好ましくは4~50モル%。より好ましくは4~40モ ル%;ならびに、特別平6-248027に記載される 下記組成(II)を有するフルオロエラストマー(以下、 40 フゥ素ゴム (II) という) および下記組成 (III) を有 するフルオロエラストマー(以下、フッ素ゴム(III) という)が挙げられる。

【0014】(組成 (II))

(i)ファ化セニリテン単位:42~80モル%

(i1) ヘキサフルオロピレンおよびパーフルオロアルキ ルビニルエーテルの中から選ばれた少なくとも一種の単 量体単位:16~30モル%、および

(ini) 2~4個の炭素原子の有するオレフィン単位: 2~30モル%-

【0015】組成(エエネ)

(i) フッ化ビニリデン単位:70~98モル%

(j1) ヘキサフルオロプロピレンおよびパーフルオロアルキルビニルエーテルの中から選ばれた少なくとも一種の単量体単位: 0~16モル%

(ini) 2~4個の炭素原子を有するオレフィン単位: 1~30モル%

【0016】本発明で用いるファ素ゴム中の成分(1i)の中のパーフルオロアルキルビニルエーテルとしては、1~3個の炭素原子を有するアルキル基を有するパーフルオロアルキルビニルエーテル、すなわち、パーフルオ 10ロメチルビニルエーテル、パーフルオロエチルビニルエーテルが挙げられる。また、パーフルオロアルキルビニルエーテルとしては、アルコキシ置換基を有する1~3個の炭素原子を有するアルキル基をもつパーフルオロアルキルビニルエーテル、例えばパーフルオロー(2-n - プロポキシ)- プロピルビニルエーテル、パーフルオロー(2 - メトキシ) - プロピルビニルエーテル、パーフルオロー(3 - メトキシ) - プロビルビニルエーテル、パーフルオロー(2 - メトキシ) - エチルビニルエーテル、パーフルオロー(2 - メトキシ) - エチルビニルエーテルなども 20用いることができる。

【0017】本発明で用いられるファ素ゴム中の成分 (ini)である2~4個の炭素原子を有するオレフィン は下記式(1)

【0018】で表されるオレフィンおよびその誘導体を 包含する。式(1)において、R'、R'、R'およびR' は水素原子または16しくは2個の炭素原子を有するア ルキル基であって、R¹、R¹、R'およびR¹の合計炭素 数は2以下である。但し、R1、R1およびR1が水素の とき、R1はパーフルオロアルキル基、シアノ基、カル ボキシル基、フェニル基であってもよく、また、R'お よび $R^*$ が水素のとき、= $C(R^*)(R^*)$ は= $C(CH_a)$ (COOCH,)であってもよい。上記のようなオレフィ ンの具体例としては、エチレン、プロピレン、ブテンー 1. プテンー2. スチレン. アクリロニトリル. (メ タ) アクリル酸、メチル (メタ) アクリレートが挙げら れ、これらのオレフィンの中でもエチレンが好ましい。 【0019】本発明で用いるフッ素ゴムのムーニー粘度 は5~90であることが好ましく、20~90の範囲が より好ましい。フッ素ゴムのムーニー粘度が低過ぎる と、得られる加幅ゴムの機械的強度が低く、また、ムー ニー粘度が高過ぎると成形加工性が低下する。フッ索ゴ ムとして、前記フッ素ゴム (I) . (II) および (III) を用いると、求核性試薬、例えばアミンおよびアミン含

がよい加硫ゴムが得られる。

【0020】本発明のゴム組成物において、ニトリル基合有高飽和共重合体ゴムとファ素ゴムとの配合比は20/80~80/20(重量比)の範囲内で、ゴム組成物の使用目的に応じて適宜決めることができる。後記実施例に示されるように、ニトリル基合有高飽和共重合体ゴムとをブレンドすると、得られるゴム組成物の引張強さおよび耐寒性は、ニトリル基合有高飽和共重合体ゴム単独の引張強さおよび耐寒性と、ファ素ゴム単独の引張強さおよび耐寒性と、ファ素ゴム単独の引張強さおよび耐寒性とから相加平均として計算される値よりも良好な値を示す。ニトリル基合有高飽和共重合体ゴムとファ素ゴムとの配合比が上記範囲を外れると、得られる加硫ゴムの特性はニトリル基合有高飽和共重合体ゴムの特性またはファ素ゴムの特性に近いものとなり、ブレンドによる耐寒性および引張強さの向上効果が達成されなくなる。

【0021】本発明のゴム組成物には、通常、多くのゴム成分に配合されるように、加硫剤、加硫促進剤、補強剤(カーボンブラック、シリカ、タルクなど)、充填剤(炭酸カルシウム、クレーなど)、可塑剤、酸化防止剤、オゾン劣化防止剤などを配合することができる。また、本発明のゴムの組成物には、必要に応じて、アクリルゴム、スチレンーブタジエン共量合ゴム、エチレンープロビレンージエン三元共重合ゴム(EPDM)、天然ゴム、ボリイソプレンゴムなどを配合することもできる

【0022】加輸系としてはニトリル基含有高飽和共宣台体とファ素ゴム両成分の共通の加輸系の使用が好ましいが各ゴム成分に固有の加輸系を使用することもできる。普通の加輸系として用いられる有機過酸化物加硫剤としては、例えば、ナーブチルヒドロパーオキシド、クメンヒドロパーオキシド、ジーナーブチルパーオキシド・セーブチルパーオキシト・フ・5ージメチルーナーブチルパーオキシへキサン・2、5ージメチルーナーブチルパーオキシへキサン・1、3ーピス(ナーブチルパーオキシイソプロピル)ベンゼン、pークロロベンゾイルパーオキシド、ナーブチルパーオキシベンゾエート、ナーブチルパーオキシイソプロピルカルボナート、ナーブチルベンゾエート

【0023】有機過酸化物加硫剤とともに、トルメチロールプロパントリメタクリレート、ジビニルベンゼン、エチレンジメタクリレート、ジアリルフタレート、トリアリルイソシアヌレート、メタフェニレンビスマレイミドなどの多官能性化合物やpーキノンジオキシムなどの加輸助剤を併用することができる。

ニー粘度が高過ぎると成形加工性が低下する。ファ素ゴ 【0024】ニトリル基含有高飽和共重台体ゴム固有のムとして、前記ファ素ゴム(I) (II) および(III) 加輸系である公知の硫黄または硫黄供与性有機化合物とを用いると、求核性試薬、例えばアミンおよびアミン含 加輸促進剤との組合せを用いることもできる。輸货系加有油、および極性溶媒、例えばアルコールに対する耐性 50 硫剤としては、粉末硫黄、硫黄華、沈降硫黄、コロイド

6

硫黄、表面処理輸黄、不溶性硫黄などの硫黄;塩化硫 黄、二塩化硫黄、モルホリン・ジスルフィド、アルキル フェノール・ジスルフィド、N, N'ージチオービス (ヘキサヒドロー2Hーアゼピノンー2)、含りんポリ スルフィド、高分子多硫化物などの輸費化合物;さら に、テトラメチルチウラムジスルフィルド、ジメチルジ チオカルバミン酸セレン、2ー(4'ーモルホリノジチ オ)ベンゾチアゾールなどを挙げることができる。これ らの職黄系加輪剤に加えて、亜鉛華、ステアリン酸など の加輪促進剤;さらに、グアニジン系、アルデヒドーア ミン系、アルデヒドーアンモニア系、チアゾール系、ス ルフェンアミド系、チオ尿素系、ザンテート系などの他

【0025】ファ素ゴム固有の加硫系である酸化マグネシウム、酸化カルシウムなどの金属酸化物とヘキサメチレンジアミンのカルバミン酸塩、N. N´ービス(シンナミリデンー1、6ーヘキシンジアミン)、N. N´ージサリチリデンー1、2ーアルカンジアミン等のジアミンのブロック化誘導体などの組合せを用いることもできる。

の加硫促進剤を使用することができる。

【0026】その他、ファ素ゴム固有の加硫系として、 米国特許3,876,654、同4.259,4638 よびヨーロッパ特許出願335,705に記載されているようなイオン系、すなわち架橋剤および加硫促進剤からなる加硫系を用いて加碱することができる。代表的な 架橋剤としては、ジー、トリーおよびテトラヒドロキシーベンゼン、ーナフタレン、ーアントラセンなどの芳香族ポリヒドロキシ化合物。および脂肪族ポリヒドロキシ化合物が挙げられる。また、二価の脂肪族、環状脂肪族、芳香族基、または酵素、硫黄もしくはカルボニルなの大きな大きな大きな、または酵素、硫黄もしくはカルボニルない。 どを介して2個の芳香族環が結合しているビスフェノール化合物を用いることもできる。これらに組合せて用いられる代表的な加硫促進剤としてはホスホニウムおよびアミノホスホニウム第四級塩が挙げられる。

【0027】さらに、金属せっけん/硫黄系、トリアジン/ジチオカルバミン酸塩系、ポリカルボン酸/オニウム塩系、ポリアミン系(ヘキサメチレンジアミン・トリエチレンテトラミン、ヘキサメチレンジアミンカルバメート・エチレンジアミンカルバメート・トリエチレンジアミンなど)、安息香酸アンモニウム塩系などの加硫剤 40も必要に応じて併用できる。

【0028】加硫剤の使用量は特に限定されないが、通常、ゴム成分100章量部当り、0.10~10重量部、好ましくは0.1~5重量部である。本発明のゴム組成物の製造方法は特に限定されないが、通常は、ロール、バンバリーミキサーなどの通常の混合機により原料ゴムと加硫系。その他の配合剤とを混練・混合することによってゴム組成物を製造する。ゴム組成物は目的に応じた形状に成形され、通常の加硫機を用いて最終のゴム製品とされる。

[0029]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をさらに具体的に説明する。なお、実施例および比較例中の部および%は特に断りのないかざり重量基準である。ゴム組成物加硫品の特性は以下のように測定した。日本工業規格 IIS K6301 に従い。各実施例および比較例の配合処方によって調整した未加硫ゴム組成物を 170℃×20分の条件で一次加硫し、さらに150℃×4時間の条件で加硫して得られた厚さ2mmのシートから3号形ダンベルを用いて打ち抜いて試験片を作成し、引張強さ(単位:kqf/cm²)、100%引張り応力(単位:kqf/cm²) および伸び(単位:%)を測定した。また、硬さはJISスプリング式A 形硬さ試験機を用いて測定した。

8

【0030】耐熱老化性については、試験片を空気中200℃にて70時間保持した後に、引張強さ(単位:kgf/cml)。伸び(%)および硬さを上記と同様に測定し、それぞれ熱老化試験前の引張強さに対する変化率(%)、熱老化試験前の伸びに対する変化率(%)および熱老化試験前の硬さとの差(ポイント)にて示した。20 耐寒性試験については、JIS K6301 に従い、ゲーマンねじり試験により評価した。ねじれ角が低温時(23℃)ねじれ角の10倍になる時の温度(T10)をもって表示した(単位:℃)。温度が低いほど耐寒性がよいことを示す。

【0031】耐アミン性については、試験片をエチレンジアミン水和物に所定時間(10分、30分および60分)浸漬し、水洗し、空気中、常温で1日間風乾し、ギヤーオーブン中150℃×10分間の条件で熱処理した後、JIS K6259のオゾン劣化試験の表面状態観察指標に運じて、試験片表面の亀裂発生状態を評価した。NCは亀裂なし、Aは亀裂小数、Bは亀裂多数、Cは亀裂無数をそれぞれ示す。

【0032】実施例1、2 および比較例1~4 (イ) ファ素ゴム (FKM-1:上記ファ素ゴム (I I)、ファ化ビニリデン/ヘキサフルオロプロペン/エ チレン=70/20/10 [モル比]、ムーニー粘度5

(ロ) アクリロニトリル- ブタジェン共全合体 (アクリロニトリル単位36 重量%) の水素化物 (H-NBR、日本ゼオン (株) 製 2 e t pol 2010: ヨウ素価11. ムーニー粘度85)

【0033】(ハ) フッ素ゴム (FKM-2;比較用フッ素ゴム、フッ化ビニリデン/ヘキサフルオロプロペン=80/20 [モル比])

上記ゴム成分を用いて、表1の配合処方に従って他の配 台剤とともに冷却ロールで混合してゴム配合物を得、所 定条件下に加熱して加硫し、加硫品を調製した。加硫品 の物性を測定した。その結果を表2に示す。

[0034]

50 【表1】

10

#### 配合処方(重量部)

|              | 比1  | 塞上 | 表2  | H: 2 | 出出          | <u>#4</u> |
|--------------|-----|----|-----|------|-------------|-----------|
| H-NBR        | -   | 40 | 60  | 100  | 60          | -         |
| FKM t        | 100 | 60 | 40  | -    | -           | -         |
| PKM-2        | -   | •  | -   | -    | 50          | 100       |
| MT-カーボン      | 30  | 80 | \$0 | 50   | <b>\$</b> 0 | 40        |
| ZnO          | 8   | 3  | 3   | \$ . | 3           | *         |
| 函数化物41       | 4   | 4  | 4   | 4    | 4           | 4         |
| 9798479737-1 | 1   | \$ | 3   | 3    | 8           | 3         |

性 #1 過酸化物:2,5-0%チルー2,5-0(tープテルベルオキャ) ヘキシンー3(40%)

[0035]

\* \*【表2】 加強物の物性

|                                | #1  | 土土   | 宝2   | H.2 | H. 8 | H.4 |
|--------------------------------|-----|------|------|-----|------|-----|
| 引張特性、理さ                        |     | •    |      |     |      |     |
| 引張強さ(kfg/em²)                  | 180 | 20-0 | 210  | 210 | £ 70 | 190 |
| 弁び(%)                          | 250 | 210  | 240  | 230 | 190  | 260 |
| 199%引張応力(kfg/cw <sup>2</sup> ) | 55  | 48   | 42   | 34  | 40   | 50  |
| 観さ(JIS-A)                      | 74  | 72   | 70   | 66  | 58   | 71  |
| 耐急变化性(空気加速変化試験)                |     |      |      |     |      | _   |
| 引張強き変化率(分)                     | +51 | +10  | +13  | -15 | -46  | +16 |
| 伸び変化率(%)                       | -29 | -46  | -60  | -96 | -65  | -32 |
| 硬き変化(ポイント)                     | +11 | +12  | +28  | +16 | +29  | +9  |
| 耐寒性(低温ねじり試験)                   |     |      |      |     |      |     |
| TID                            | -8  | -17  | -10  | -24 | -12  | -7  |
| 耐アスン性(14029' 7ミフ浸漉試験)          | Ĺ   |      |      |     |      |     |
| 10分浸渍                          | R.C | rc   | II C | EC  | 4-1  | B-1 |
| 80分浸渍                          | B-1 | KC   | YC   | EC. | B-2  | C-3 |
| 60分浸潤                          | B-2 | B-1  | A-1  | A-1 | Ć-\$ | C-4 |

【10036】空気加熱老化試験による引張強さ変化率および伸び変化率、ならびに耐寒性(T.o)の評価結果を図1に示す。最2に示されるように、本発明のゴム組成物から得られる加硫物(実1、実2)は、ニトリル基含有高飽和共宜合体ゴム(H-NBR)単独のゴム組成物(比2)およびファ素ゴム(FKM-1)単独のゴム組成物(比1)と比較して、優れた引張強さを示す。

【0037】また、図1に示されるように、本願発明のゴム組成物の加硫物の耐熱老化性(引張強さ変化率、伸び変化率)は、FKM-1とH-NBRとの相加平均より上方の値を示し、一方、従来から常用されているFKM-2とH-NBRとからなるゴム組成物は相加平均より下方の値を示し、熱老化試験における引張強さおよび伸び変化率の減少が大きいことがわかる。

【0038】さらに図1にみられるように、H-NBR と従来から富用されるファ素ゴム(FKM-2)とから なるゴム組成物(比3)の耐寒性(T10)はFKM-2※

- (i)フッ化ビニリデン単位
- ※とH-NBRとの相加平均より上方の値を示す。これとは対照的に、本発明のゴム組成物の加硫物においてはT 10の値がF KM-1とH-NBRとの相加平均よりも低
  30 く 耐寒性に優れていることがわかる。また、本発明のH-NBR/F KM-1 ゴム組成物はH-NBR/F KM-2 ゴム組成物と比較して耐塩基性にも優れている。【0039】上記のように、従来のH-NBR/F KM-2 組成物においては、耐熱老化性および耐寒性がF KM-2とH-NBRとの相加平均より劣るのとは対照的に、本願発明のH-NBR/F KM-1 組成物においては、耐熱老化性および耐寒性がF KM-1とH-NBRとの相加平均より良好であることは特に注目すべきと考えられる。
- 0 [0040]

【実施感様】本発明の耐寒性ファ素ゴム組成物。すなわち、ヨウ素価が120以下のニトリル基含有高飽和共宜 合体ゴム20~80重量%と、

4~80モル%

(ii) ヘキサブルオロプロピレン。パーフルオロアルキルビニルエーテル、ヒ ドロペンタフルオロプロビレンおよびクロロトリブルオロエチレンの中から選ば

れた少なくとも一種の単量体単位

4 0 モル%以下

(in) 2~4個の炭素原子を有するオレフィン単位 1~35モル%

(iv) テトラフルオロエチレン単位

0~60モル%

からなるファ素ゴム80~20重量%とからなることを 50 特徴とする耐寒性ファ素ゴム組成物の好ましい実施感様

をまとめると以下のとおりである。

【0041】(1) ニトリル基含有高飽和共量合体ゴム のヨウ素価が0~100 より好ましくは0~80である。

(2) ニトリル基含有高飽和共量合体ゴムとしては、不 飽和ニトリルー共役ジェン共量合体ゴムの共役ジェン単 位部分を水素化したもの:不飽和ニトリルー共役ジェン ーエチレン性不飽和モノマー三元共量合体ゴムおよびこ のゴムの共役ジェン単位部分を水素化したもの:不飽和 ニトリルーエチレン性不飽和モノマー系共量合体ゴムの 10 中から選ばれる。

【0042】(3) ニトリル基含有高的和共宣合体ゴムが、ブタジェンーアクリロニトリル共重合体ゴム、イソフレンーブタジェンーアクリロニトリル共重合体ゴムおよびイソフレンーアクリロニトリル共重合体ゴムの水素化物:ブタジェンーメチルアクリレートーアクリロニトリル共宣合体ゴム、ガタジェンーアクリル最一アクリロニトリル共宣合体ゴム、およびこれらの水素化物:ブタジェンーエチレンーアクリロニトリル共宣合体ゴム、ブチルアクリレートーエトキシェチルアクリレートービニルクロロアセテートーアクリロニトリル共宣合体ゴムおよびブチルアクリレートーエトキシェチルアクリレートービニルノルボルネンーアクリロニトリル共宣合体ゴムの中から選ばれる。

【0043】(4) ニトリル基含有高触和共量合体ゴムのムーニー粘度が10~150、より好ましくは40~100である。

(5) ニトリル基含有高飽和共宜合体ゴム中の結合不飽和ニトリル単量体単位の量が、5~60全量%。より好ましくは10~50全量%である。

(6) ファ素ゴムが下記組成(I)、組成(II) または 組成(III) のいずれかの組成を有する。

#### 【0044】組成(I)

(i)フッ化ビニリデン単位:4~75モル% 好ましくは10~70モル%、より好ましくは20~70モル%

(in) ヘキサフルオロプロピレン、パーフルオロアルキルビニルエーテル、ヒドロペンタフルオロプロピレンおよびクロロトリフルオロエチレンの中から選ばれた少なくとも一種の単量体単位: 12~40モル%、好ましくは15~30モル%、より好ましくは18~27モル%(ini) 2~4個の炭素原子を有するオレフィン単位: 2~35モル%、好ましくは4~30モル%および(iv) テトラフルオロエチレン単位: 2~60モル%、好ましくは4~50モル%、好ましくは4~50モル%、より好ましくは4~40モル%

## 【0045】組成(II)

(i)フッ化ビニリデン単位:42~80モル%

(i1) ヘキサブルオロビレンおよびパーフルオロアルキ 加輸品の耐熱老(ルビニルエーテルの中から選ばれた少なくとも一種の単 50 すグラフである。

量体単位:16~30モル%、および

(ini) 2~4個の炭素原子の有するオレフィン単位: 2~30モル%

#### 【0046】組成(III)

(i)フッ化ビニリデン単位:70~98モル%

(in) ヘキサフルオロプロピレンおよびパーフルオロアルキルビニルエーテルの中から選ばれた少なくとも一種の単型体単位:0~16モル%

(ini) 2~4個の炭素原子を有するオレフィン単位: 1~30モル%

【0047】(7) フッ素ゴム中の(jii) 2~4個の 炭素原子を有するオレフィンは下記式(1)

【0048】で表されるオレフィンおよびその誘導体の中から選ばれる。式(1)において、R'、R'、R' およびR'は水素原子または1もしくは2個の炭素原子を有するアルキル差であって、R'、R' およびR'の台計炭素数は2以下である。但し、R'、R' およびR' が水素のとき、R'はパーフルオロアルキル差、シアノ基、カルボキシル基、フェニル基であってもよく、また、R' およびR' が水素のとき、= C(R')(R')は= C(CH<sub>2</sub>)(COOCH<sub>2</sub>)であってもよい。

【0049】(8) フッ素ゴム中の(jm) 2~4個の 炭素原子を有するオレフィンがエチレンである。

(9) フッ索ゴムのムーニー粘度が5~90、より好ま 30 しくは20~90である。

(10) ゴム成分100重量部当りり、10~10章量部の有機過酸化物またはポリヒドロキシ化合物もしくはビスフェノール化合物の中から選ばれた加硫剤を含む。【0050】

【発明の効果】ニトリル甚含有高飽和共量合体ゴムと、ファ化ビニリデン単位とオレフィン単位とを含む特定のファ素ゴムとからなる本発明のゴム組成物の加輸品は、良好な耐油性、耐熱性、強度特性、耐化学薬品性、耐塩基性などを有するとともに、優れた耐寒性および耐熱老40 化性を有する。上記のような特性をもつ加硫品は各種自動車部品:ホース、ベルトおよびダイヤフラム;燃料ホース:〇ーリング、シャフトシール、ガス・油井堀削用パッカー、BOP(ブロー・アウト・ブリベンター)などのシール材:原油ポンプ用ケーブル:地熱発電性ゴム部付などとして有用である。

## 【図面の簡単な説明】

【図1】ニトリル基含有高飽和共量合体ゴム(H-NBR)とフッ素ゴム(FKM)との配合比と、ゴム組成物加輸品の耐熱老化性および耐寒性(Tio)との関係を示すがラフである

[図1]

